(12) DEMANDE TERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAIN DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/020640 A2

(43) Date de la publication internationale 11 mars 2004 (11.03.2004)

- (51) Classification internationale des brevets⁷: C12N 15/74
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2003/002606

- (22) Date de dépôt international: 29 août 2003 (29.08.2003)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 02/10805 30 août 2002 (30.08.2002) FF
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US):
 INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE
 AGRONOMIQUE [FR/FR]; 147, rue de l'Université,
 F-75007 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): POQUET, Isabelle [FR/FR]; 56-62, rue de Vouillé, F-75015 Paris (FR). LLULL, Daniel [ES/FR]; 11, rue des Vignes, F-91300 Massy (FR).
- (74) Mandataires: VIALLE-PRESLES, Marie José etc.; CABINET ORES, 36, rue de Saint-Pétersbourg, F-75008 Paris (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: ZINC-REGULATED PROKARYOTIC EXPRESSION CASSETTES

(54) Titre: CASSETTES D'EXPRESSION PROCARYOTES REGULEES PAR LE ZINC

(57) Abstract: The invention concerns prokaryotic expression cassettes comprising a promoter zinc-regulated by a *L.Lactis* zitR repressor. Said cassettes can be used for expressing genes of interest in gram-positive bacteria.

(57) Abrégé: L'invention est relative à des cassettes d'expression procaryotes comprenant un promoteur régulé par le zinc par l'intermédiaire du répresseur zitR de L. Lactis. Ces cassettes peuvent être utilisées pour l'expression de gènes d'intérêt chez ces bactéries à gram-positif.



10

15

20

25

30

35

CASSETTES D'EXPRESSION PROCARYOTES REGULEES PAR LE ZINC

L'invention concerne la production de protéines hétérologues chez des bactéries à Gram-positif, notamment des bactéries lactiques.

A coté de leurs usages traditionnels dans l'industrie agroalimentaire, les bactéries lactiques sont actuellement de plus en plus utilisées en tant que cellules hôtes pour la production de protéines hétérologues d'intérêt. Ces protéines d'intérêt peuvent être de nature très variée, et il est donc souhaitable de disposer du choix le plus large possible d'outils d'expression pour pouvoir optimiser leur production en fonction des spécificités de chacune d'entre elles.

De manière générale, il est nécessaire d'utiliser des promoteurs forts, permettant d'obtenir un niveau d'expression suffisant du gène d'intérêt. Dans certains cas, on peut utiliser des promoteurs constitutifs; dans d'autres cas (par exemple lorsque le produit du gène d'intérêt est toxique pour la bactérie hôte ou risque d'interférer avec le métabolisme de celle-ci), il est préférable d'utiliser des promoteurs inductibles, permettant de déclencher ou d'arrêter l'expression au moment souhaité.

Bien que les bactéries lactiques possèdent de nombreux gènes dont la transcription est régulée par divers facteurs, on ne dispose à l'heure actuelle que d'un choix relativement restreint de promoteurs inductibles utilisables en pratique pour la construction de cassettes d'expression de gènes d'intérêt (pour revue, cf. DE VOS, Curr. Op. Microbiol., 2, 289–295, 1999). En effet, cette utilisation demande non seulement que les promoteurs concernés soient régulables, mais encore qu'il existe un différentiel d'expression suffisant entre les différents états d'induction; idéalement, l'expression doit atteindre un niveau élevé en conditions d'induction, et pouvoir être totalement bloquée en conditions de non-induction. En outre, il est nécessaire de pouvoir maîtriser facilement les facteurs intervenant dans la régulation de ces promoteurs.

Lors de travaux précédents, visant à identifier des protéines exportées de L. lactis (POQUET et al., J. Bacteriol., 180, 1904-1912, 1998), les Inventeurs ont cloné, en fusion avec le gène rapporteur Δ_{SP} Nuc, un fragment d'ADN génomique de la souche L. lactis MG1363, comprenant un gène dénommé à l'époque nlp3 ($New\ LipoProtein\ 3$), dont le produit présente des homologies avec une protéine de S. pneumoniae impliquée dans le transport des métaux. La séquence de ce fragment est disponible sur GENBANK sous le numéro U95834.

Les Inventeurs ont également observé que le gène nlp3 était négativement régulé par des cations métalliques divalents, notamment Zn^{2+} (POQUET et al. « Use of a new reporter tool to demonstrate metal regulation of nlp3, a gene

10

15

20

25

30

35

putatively involved in metal uptake in *Lactococcus lactis* »; 6th Symposium on Lactic Acid Bacteria, Veldhoven, Pays-Bas, 19-23 septembre 1999).

D'autre part, dans le cadre du séquençage complet du génome de L. lactis IL1403, le gène nlp3, renommé zitS, a été identifié en tant que constituant d'un opéron, dénommé zitRSQP (BOLOTIN et al., Antonie van Leeuwenhoek, 76, 27-76, 1999; BOLOTIN et al., Genome Res. 11, 731, 2001). Par homologie avec des séquences connues, des fonctions putatives dans le transport du zinc ont été attribuées aux gènes de cet opéron. Ainsi, le produit du gène zitP constituerait la perméase du système de transport, les produits du gène zitS et du gène zitQ assureraient respectivement la liaison avec le substrat et la liaison avec l'ATP, et le produit du gène zitR, qui présente des homologies avec la famille de répresseurs transcriptionnels marR, serait impliqué dans la régulation du transport du zinc.

Il n'avait jusqu'à présent pas été envisagé d'utiliser le système de régulation de l'opéron zitRSQP pour contrôler l'expression de gènes hétérologues. En effet, bien qu'une régulation négative puisse être déclenchée par l'ajout de zinc (POQUET et al., 1999 précité), le niveau d'expression de base observé en l'absence de cette régulation négative n'apparaissait pas suffisant pour permettre une production satisfaisante de protéines d'intérêt. En outre, on ignorait si le répresseur putatif ZitR était effectivement impliqué dans la répression de l'expression de cet opéron, et si d'autres régulateurs, notamment les régulateurs pléiotropes flp, décrits comme intervenant dans la régulation du transport du zinc chez L. lactis (GOSTICK et al., Mol. Microbiol., 31, 1523-35, 1999; SCOTT et al., FEMS Microbiol. Lett., 192, 85-89, 2000), pouvaient également être impliqués, soit en tant que co-répresseurs, soit au contraire en tant qu'activateurs éventuels.

Or, en poursuivant leurs études sur la régulation de l'opéron zitRSQP, les Inventeurs ont constaté, en présence de très faibles concentrations en Zn²⁺, un niveau maximal d'expression beaucoup plus fort que ce que l'on pouvait supposer d'après les expérimentations antérieures, et qui permet d'atteindre un facteur d'induction supérieur à 100. En outre, ils ont constaté que l'expression était indépendante des régulateurs flp, et pouvait être totalement contrôlée par l'intermédiaire de la protéine ZitR.

L'étude de la structure du promoteur de l'opéron zitRSQP de L. lactis a permis aux Inventeurs de mettre en évidence, outre les éléments classiquement présents dans les promoteurs bactériens, à savoir les boites -35 (TTGACA) et -10 (TATAAT) séparées par 17pb, une séquence en palindrome chevauchant la boîte -35, qui représente très probablement le site de fixation de ZitR.

10

15

20

Les observations rapportées ci-dessus permettent de supposer que la régulation de zitRSQP s'effectue selon le mécanisme suivant : le répresseur ZitR peut former avec le Zn²⁺ intracellulaire un complexe présentant une affinité très importante pour le site de fixation chevauchant la boîte -35 ; le complexe ZitR-Zn²⁺ fixé sur le palindrome empêche l'accès de l'ARN polymérase à la boîte -35, et réprime donc la transcription ; en revanche, la forme non-complexée de ZitR ne se fixe pas sur le site - 35, permettant la transcription de l'opéron, qui s'effectue alors avec une grande efficacité.

La régulation de l'opéron zitRSQP par l'intermédiaire de ZitR dépend donc de la concentration intracellulaire en Zn²⁺, elle-même fonction de la disponibilité en Zn²⁺ dans le milieu de culture.

L'opéron zitRSQP représente très probablement un système de transport du zinc de très haute affinité qui n'est utilisé par la bactérie que dans des conditions de carence en zinc très sévère, pour permettre la survie cellulaire; en revanche, dans les conditions de culture habituelles sur milieux riches, le zinc est présent en abondance dans l'environnement, et transporté dans la cellule par des systèmes de moindre affinité que le complexe ZitSPQ, dont la synthèse est alors réprimée.

Ces propriétés du système de régulation de l'opéron zitRSQP de L. lactis mises en évidence par les Inventeurs permettent de proposer son utilisation pour la production de protéines d'intérêt dans des bactéries-hôtes, notamment des bactéries Gram-positif, et en particulier des bactéries lactiques.

La présente invention a pour objet les différents aspects de cette utilisation.

- Selon une première variante, la présente invention a pour objet une cassette d'expression constituée par :
 - un promoteur bactérien, dénommé ci-après p_{Zn}, contenant un site de fixation pour la protéine ZitR de *Lactococcus lactis*, lequel site comprend la séquence suivante :
- 30 AAAAATAANGTNNNNNNTTGACATTATTTTT

 (SEQ ID NO:1),

 dang leguelle TTGACA représente le heîte 35 dudit promot
 - dans laquelle TTGACA représente la boîte -35 dudit promoteur, et N représente A, C, G, ou T;
- une séquence codant pour un polypeptide présentant au moins 85%, de préférence au moins 85%, et de manière tout à fait préférée au moins 95%

10

25

35

d'identité avec la protéine ZitR de *Lactococcus lactis* (GENBANK AAK06214), placée sous contrôle transcriptionnel dudit promoteur;

- au moins un site de restriction permettant l'insertion d'une séquence nucléotidique d'intérêt sous contrôle transcriptionnel dudit promoteur.

Selon un mode de réalisation préféré de la présente invention, le promoteur p_{Zn} comprend la séquence suivante :

AAAAATAANGTNNNNNNTTGACATTATTTTNNNNNNNNNTATAAT (SEQ ID NO:2)

dans laquelle TATAAT représente la boîte -10 dudit promoteur.

Selon un autre mode de réalisation préféré de la présente invention, ledit promoteur p_{Zn} contient un site de fixation pour la protéine ZitR de Lactococcus lactis comprenant la séquence suivante :

AAAAATAAYGTTAACTGGTTGACATTATTTTT (SEQ ID NO:3),

dans laquelle Y représente T ou C.

A titre d'exemple de promoteurs p_{Zn} utilisables pour la construction d'une cassette d'expression conforme à l'invention, on citera :

- le promoteur p_{Zn} de la souche MG1363 de *Lactococcus lactis*, qui comprend la séquence :
- 20 AAAAATAATGTTAACTGGTTGACATTATTTTTACTTTGCTATATAATTAACCAGTA (SEQ ID NO:4);
 - le promoteur p_{Zn} de la souche IL1403 de *Lactococcus lactis*, qui comprend la séquence :

Selon une seconde variante, la présente invention a pour objet une cassette d'expression constituée par :

- un promoteur bactérien pzn, tel que défini ci-dessus ;
- au moins un site de restriction permettant l'insertion d'une séquence nucléotidique d'intérêt sous contrôle transcriptionnel dudit promoteur.

La présente invention a également pour objet des cassettes d'expression résultant de l'insertion d'une séquence nucléotidique d'intérêt dans une cassette d'expression conforme à la première ou à la seconde variante de l'invention, sous contrôle transcriptionnel du promoteur p_{Zn} .

Ladite séquence nucléotidique d'intérêt peut être toute séquence que l'on souhaite exprimer sous contrôle transcriptionnel du promoteur p_{Zn}. Il peut s'agir

10

15

20

25

30

notamment de toute séquence codant pour une protéine hétérologue d'intérêt que l'on désire produire dans une bactérie-hôte; ladite protéine peut le cas échéant être une protéine de fusion, associant des séquences polypeptidiques d'origine diverse.

Sont exclues toutefois les cassettes d'expression conformes à la première variante de l'invention et comprenant tout ou partie de la séquence codant pour la protéine ZitS de *L. lactis*, fusionnée à un gène rapporteur.

Des cassettes d'expression conformes à l'invention peuvent, le cas échéant, comprendre en outre les éléments nécessaires pour permettre l'adressage de la protéine d'intérêt à la surface cellulaire, ou sa sécrétion dans le milieu de culture.

Dans ce cadre, la présente invention a pour objet des cassettes d'expression résultant de l'insertion d'une séquence nucléotidique codant pour un peptide d'adressage extracellulaire, et d'au moins un site de restriction permettant le clonage d'une séquence nucléotidique d'intérêt en fusion traductionnelle avec ledit peptide d'adressage, sous contrôle transcriptionnel du promoteur p_{Zn} , dans une cassette d'expression conforme à l'invention.

Ledit peptide d'adressage peut être par exemple un peptide signal de sécrétion, un domaine transmembranaire, un signal d'ancrage à la paroi, etc.

De nombreux peptides d'adressage utilisables dans le cadre de la présente invention sont connus en eux mêmes. A titre d'exemples non limitatifs, on citera les peptides décrits dans la publication de POQUET et al. (1998, précité), ou dans la publication de LE LOIR et al. (Appl. Environ. Microbiol., 67, 4119-4127, 2001).

Pour la production de protéines sécrétées, un peptide d'adressage extracellulaire préféré est le peptide signal de la protéine Exp4 de *L. lactis*, qui répond à la séquence :

MKKINLALLTLATLMGVSSTAVVFA (SEQ ID NO: 6).

La présente invention a également pour objet tout vecteur recombinant comprenant un insert constitué par une cassette d'expression conforme à l'invention.

La présente invention a également pour objet des bactéries à grampositif transformées par au moins une cassette d'expression conforme à l'invention.

De préférence, il s'agit de bactéries lactiques, notamment des lactocoques, des lactobacilles ou des streptocoques thermophiles.

Le cas échéant, il peut s'agir de bactéries provenant de souches 35 bactériennes comportant une ou plusieurs modifications de leur génome, visant à améliorer la production et/ou la sécrétion de protéines exprimées dans lesdites

10

15

25

30

35

bactéries, et/ou à éviter leur dégradation. Par exemple, dans le cadre de la production de protéines exportées, on peut utiliser une souche bactérienne dans laquelle l'activité protéasique PrtP et/ou l'activité protéasique HtrA sont inactives, telle que celle décrite dans la Demande PCT WO 00/39309 ou une souche bactérienne surproduisant une protéine permettant de stabiliser les protéines exportées, telle que la protéine Nlp4 de Lactococcus lactis, ou un de ses homologues (POQUET et al. 1998, publication précitée).

La présente invention a également pour objet l'utilisation de cassettes d'expression ou de vecteurs recombinants conformes à l'invention pour la production de protéines d'intérêt dans une bactérie à gram-positif, notamment des bactéries lactiques.

Les cassettes d'expression conformes à la première variante de l'invention peuvent être utilisées dans une bactérie-hôte, pour contrôler le moment de l'expression d'un gène d'intérêt inséré dans le site de clonage, et le niveau de cette expression.

Lorsque l'on cultive la bactérie-hôte en présence d'une quantité de zinc en excès par rapport à ses besoins, l'expression du gène d'intérêt est totalement réprimée. La déplétion en Zn²⁺ du milieu de culture (qui peut s'effectuer simplement par addition d'un agent chélateur des cations divalents, tel que l'EDTA) permet de lever la répression, et de provoquer l'expression du gène. Le niveau d'expression peut être facilement régulé par la quantité d'agent chélateur ajouté.

On peut aussi mettre en culture la bactérie-hôte dans un milieu comprenant une quantité de zinc juste suffisante pour couvrir ses besoins pendant une période donnée de la culture (par exemple pendant la phase de croissance). Dans ce cas, l'épuisement du zinc à l'issue de cette période provoque l'expression du gène d'intérêt.

Dans ce cadre, la présente invention a pour objet un procédé de production d'une protéine d'intérêt dans une bactérie à gram-positif, et notamment une bactérie lactique, caractérisé en ce qu'il comprend :

- l'introduction dans ladite bactérie d'une cassette d'expression conforme à la première variante de l'invention, comprenant une séquence codant pour ladite protéine d'intérêt;
- la culture de ladite bactérie dans un milieu contenant une quantité de Zn^{2+} suffisante pour réprimer l'expression de ladite protéine ;
- l'induction de la production de ladite protéine par déplétion en Zn²⁺dudit milieu ;

10

15

20

25

30

35

- la récupération de la protéine produite.

Selon un mode de mise en œuvre préféré du procédé conforme à l'invention, la déplétion en Zn²⁺ dudit milieu est obtenue par addition d'un chélateur des cations divalents.

Selon un autre mode de mise en œuvre préféré de la présente invention, la déplétion en Zn²⁺ dudit milieu est obtenue par culture de la bactérie jusqu'à épuisement du Zn²⁺ initialement présent dans le milieu.

D'après les expérimentations effectuées par les Inventeurs sur la souche modèle MG1363 de L. lactis, le maintien pendant toute la durée de la culture d'une quantité de Zn²⁺ suffisante pour réprimer l'expression sous contrôle du système p_{zn}/ZitR peut être assuré par l'utilisation d'un milieu contenant en début de culture, de l'ordre de 1 à 2 µM de Zn²⁺, le seuil de répression totale pouvant être estimé à entre 100nM et 1µM de Zn²⁺. La concentration en Zn²⁺ du milieu en dessous de laquelle on obtient la levée complète de la répression de pzn est très faible (de l'ordre du nanomolaire, et au maximum de quelques nanomolaires). La quantité de chélateur des cations divalents nécessaire pour effectuer la déplétion en Zn²⁺ et induire l'expression sous contrôle du promoteur p_{zn} varie selon la quantité de Zn²⁺ apportée initialement au milieu de culture; à titre indicatif, dans le cas de la souche MG1363, pour un milieu de culture riche tel que le milieu M17, une déplétion en Zn²⁺ permettant d'induire une expression maximale peut être obtenue à partir d'une concentration d'EDTA de l'ordre de 0,1 mM; en milieu SA, qui contient 10nM de Zn²⁺ une déplétion en Zn²⁺ permettant d'induire une expression maximale peut être obtenue à partir d'une concentration d'EDTA de l'ordre de 0,01 mM.

Les quantités de Zn^{2+} et d'agent chélateur de cations mentionnées cidessus sont données à titre indicatif. A partir de ces indications, et des autres informations fournies par le descriptif de la présente invention, l'homme du métier peut facilement déterminer, par des tests préalables, effectués par exemple en plaçant un gène rapporteur sous contrôle du système $p_{zn}/ZitR$ dans une cassette d'expression conforme à l'invention, les quantités les plus appropriées selon l'espèce ou la souche bactérienne concernée, les conditions opératoires mises en œuvre, telles que le milieu utilisé, les modalités de l'ajout de Zn^{2+} et/ou d'agent chélateur (par exemple, en une seule fois, en plusieurs fois, en continu, etc.), et le niveau d'expression souhaité.

Des cassettes d'expression conformes à la seconde variante de l'invention seront utilisées de préférence dans des souches de bactéries, notamment de lactocoques, dans lesquelles le répresseur ZitR endogène est inactif, ainsi qu'éventuellement le complexe ZitSPQ. Dans ces conditions, le promoteur p_{Zn}

10

15

20

25

30

constitue un promoteur fort, permettant l'expression de la protéine d'intérêt pendant toute la durée de la culture. L'inactivation du récepteur ZitR et du complexe ZitSPQ peut s'effectuer de manière connue en elle-même, notamment par mutagenèse dirigée de l'opéron zitRSQP.

Dans ce cadre, la présente invention a pour objet un procédé de production d'une protéine d'intérêt dans une bactérie à gram-positif dans laquelle le répresseur ZitR endogène est inactif, caractérisé en ce qu'il comprend :

- l'introduction dans ladite bactérie d'une cassette d'expression conforme à la seconde variante de l'invention, comprenant une séquence codant pour ladite protéine d'intérêt;
 - la culture de ladite bactérie ;
 - la récupération de la protéine produite.

La présente invention peut être mise en œuvre par exemple :

- dans le domaine de la production de protéines hétérologues d'intérêt thérapeutique par génie génétique, pour mieux contrôler la production de ces protéines par les cultures de bactéries transformées;
- en industrie agro-alimentaire, notamment dans la fabrication de produits fermentés, pour contrôler selon le stade de la fermentation, la production de protéines d'intérêt permettant notamment d'influer sur la qualité du produit fermenté fini.

La présente invention sera mieux comprise à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à des exemples non-limitatifs, illustrant la construction de cassettes d'expression conformes à l'invention.

EXEMPLE 1: REGULATION DE ZIT PAR ZN2+ CHEZ L. LACTIS

L'expression de zit en fonction de la concentration en Zn²⁺ du milieu est mesurée par 2 techniques différentes:

*La mesure de l'activité Nuc de la fusion ZitRS- Δ_{SP} Nuc, portée par le plasmide pVE8020, dans la souche de *L. lactis* MG1363. Le plasmide pVE8020 résulte du clonage du fragment d'ADN chromosomique de la souche MG1363 correspondant à $p_{Zn}zitRzitS'$ (GenBank U95834) dans le plasmide pFUN (POQUET et al., 1998, précité ; GenBank AF038666).

*La quantification de l'ARNm de zitS dans la souche MG1363 sauvage (expression endogène de zitS) et dans la souche MG1363 transformée par pVE8020).

35 Effet du zinc sur l'activité Nuc sous contrôle du promoteur pzn

Deux types d'expériences ont été faites :

10

15

20

25

30

35

1). La mesure de l'activité Nuc (nucléase de Staphylococcus aureus) a été effectuée sur des boîtes de culture contenant du milieu chimiquement défini SA (JENSEN et HAMMER, Appl. Env. Microbiol. 59, 4363-66, 1993), qui comprend une quantité minimale de chacun des éléments nécessaires à la croissance bactérienne, et est notamment pauvre en zinc (10 nM de ZnSO₄).

On effectue sur ce milieu un dépôt d'une solution de Zn^{2+} (20 μ l de ZnSO₄ à 0,1M) sous forme d'une strie traversant la boîte.

Après absorption du dépôt de Zn^{2+} , on effectue 2 dépôts de bactéries sous forme de 2 stries parallèles entre elles, et coupant perpendiculairement la strie de zinc : un dépôt témoin, (souche MG1363 transformée par un plasmide (pVE8009) portant la fusion Usp- Δ_{SP} Nuc sous contrôle du promoteur Usp) et un dépôt de la souche MG1363 transformée par pVE8020 (MG1363(pVE8020)).

L'incubation pendant une nuit à 30°C des boîtes permet la croissance des bactéries et la création d'un gradient de concentrations en Zn²⁺ décroissantes par diffusion à partir de la strie de ZnSO₄.

On réalise un test coloré de l'activité nucléasique, en déposant sur les boîtes une surcouche de détection contenant du bleu de toluidine et en incubant à 37°C (LACHICA et al., *Appl. Microbiol.*, 21, 585-87, 1971; LE LOIR et al., *J. Bacteriol.*, 176, 5135-39, 1994): l'activité Nuc est détectée par le virage au rose de la surcouche de détection, formant un halo autour des stries de dépôts bactériens.

Alors que le halo observé autour de la strie correspondant au dépôt témoin est de taille et d'intensité constante sur toute la longueur de la strie bactérienne (ce qui indique que ni l'activité nucléasique d'Usp- Δ_{SP} Nuc, ni son exportation, ni son expression ne dépendent du Zn^{2+}), celui observé autour de la strie correspondant au dépôt MG1363(pVE8020) est limité à l'extrémité la plus éloignée du dépôt de zinc, où sa largeur et son intensité sont comparables à celles observées pour le dépôt témoin ; l'intensité décroît à l'approche du dépôt de zinc, et on n'observe aucun halo au voisinage de l'intersection avec celui-ci.

Il apparaît donc que des concentrations élevées de zinc répriment l'expression du promoteur de l'opéron zitRSQP.

2) La régulation a aussi été étudiée par détection du rapporteur Nuc sur un gel SDS-PAGE grâce à son activité enzymatique (zymogramme). Pour cette expérience, le milieu SA a été encore appauvri en zinc, soit en omettant toute addition de ZnSO₄ lors de sa préparation, soit en lui ajoutant de l'EDTA à 0,01nM. La souche de *L. lactis* MG1363 (pVE8020) a été inoculée dans ce milieu, puis la culture a été divisée en deux pour subir ou non une addition de 2μM de Zn²⁺. Après croissance à

10

15

20

25

30

35

 30° C sans agitation pendant la nuit, des échantillons de culture ont été prélevés en normalisant leur volume en fonction de leur DO₆₀₀ de façon à obtenir un nombre de cellules équivalent à celui de 1 ml de culture à DO₆₀₀ = 1. Les échantillons ont été précipités par l'acide tri-chloroacétique concentré, lavés, lysés en présence de lysozyme et de SDS, et repris dans un tampon de chargement, selon le protocole décrit dans POQUET et al. (1998, précité).

Les protéines ont ensuite été séparées selon leur poids moléculaire sur un gel SDS-PAGE à 12,5% d'acrylamide. L'activité Nuc été détectée comme décrit ci-dessus. Trois formes protéiques présentant une activité nucléasique (qui d'après leur poids moléculaire, correspondent au précurseur au peptide-signal non clivé, à la forme mature Nlp3- Δ_{SP} Nuc, et au produit de dégradation NucA) ont été détectées uniquement dans l'échantillon de culture n'ayant subi aucune addition. Aucune protéine possédant une activité Nuc n'a été détectée dans l'échantillon supplémenté en Zn²⁺. Ces résultats démontrent que la répression est totale en présence de $2\mu M$ de Zn^{2+} .

Effet de l'EDTA sur l'activité Nuc sous contrôle du promoteur pzn

La mesure de l'activité Nuc est effectuée sur des boites de culture contenant du milieu M17 (TERZAGHI and SANDINE, *Appl. Environ. Microbiol.*, 29, 807-13, 1975) riche en zinc.

On effectue un dépôt d'une solution d'EDTA (20 µl à 0,1M), ainsi qu'un dépôt de la souche MG1363 contenant le plasmide témoin, et un dépôt de la souche MG1363(pVE8020) sous forme de stries, comme décrit ci-dessus.

Après incubation à 30°C pendant une nuit, l'activité Nuc est détectée comme décrit ci-dessus.

Le halo observé autour de la strie correspondant au dépôt témoin est, comme celui observé dans le cas du zinc, de taille et d'intensité constante sur toute la longueur de la strie. En revanche, de façon surprenante, celui observé autour de la strie correspondant au dépôt MG1363(pVE8020) est, au voisinage du dépôt d'EDTA, beaucoup plus intense que celui du dépôt témoin; l'intensité décroît très rapidement lorsque l'on s'éloigne de cette intersection.

Il apparaît donc que l'EDTA induit l'expression du promoteur de l'opéron zitRSQP. Le niveau d'expression apparaît en outre plus élevé que celui observé à distance de la strie de zinc dans l'expérimentation précédente, et en outre plus élevé que celui du témoin, contrôlé par le promoteur Usp : on peut donc atteindre un très fort niveau d'induction de p_{Zn} zitR grâce à des concentrations en EDTA qui n'affectent pas la croissance bactérienne (comme 0.1 mM en M17).

10

15

20

25

30

35

Evaluation quantitative de l'effet de l'EDTA sur l'activité Nuc sous contrôle du promoteur p_{Zn}

Pour évaluer quantitativement l'effet de l'EDTA sur l'activité Nuc exprimée sous contrôle du promoteur de l'opéron *zitRSQP*, les expérimentations suivantes sont effectuées :

La souche MG1363 transformée par pVE8020 est cultivée en milieu M17 supplémenté en érythromycine à 5 μ g/l, jusqu'en phase exponentielle (DO₆₀₀ = 0,3) ou stationnaire (DO₆₀₀ = 1,2). Cette culture est divisée en 4 sous-cultures; 3 d'entre elles sont alors additionnées d'EDTA à diverses concentrations finales (3,3 mM; 0,33 mM; 0,033 mM); la quatrième ne reçoit pas d'addition d'EDTA (0 mM EDTA). Après 30 min ou 1h30 d'incubation, des échantillons de chaque culture sont prélevés. Le nombre de cellules de chaque échantillon est normalisé en adaptant le volume de façon à obtenir un nombre de cellules équivalent à celui celui de 1 ml de culture à DO₆₀₀ = 1.

Les cellules sont ensuite lysées et précipitées par un traitement à l'acide tri-chloroacétique concentré (16,7%), lavées à l'acétone (80%) et reprises dans 100 µl de tampon Tris (50 mM pH7). 10µl de chaque échantillon ainsi traité sont déposés sur une boîte contenant du milieu de détection de l'activité Nuc (LACHICA et al., 1971; LE LOIR et al., 1994, précité). L'activité Nuc est évaluée par la taille du halo et l'intensité de la coloration rose autour de chaque dépôt. Pour une évaluation quantitative du niveau d'activité, on dépose sur la même boîte une gamme étalon de protéine Nuc purifiée (dilution de 4 en 4 à partir de 400 ng).

On constate que la taille du halo et l'intensité de la coloration varient en fonction de la concentration en EDTA qui a été utilisée pour traiter les cellules. En l'absence d'EDTA, on observe un halo très fin sans coloration nette; à 0,033 mM d'EDTA, on observe un fin halo, nettement coloré en rose; à 0,33 mM, on observe un halo large, de coloration rose très intense. On n'observe aucune augmentation de la taille et de l'intensité du halo de 0,33 à 3,3 mM. Aucune différence significative de la taille et de l'intensité du halo n'est notée entre l'addition d'EDTA effectuée en phase exponentielle et celle effectuée en phase stationnaire, ni entre les deux temps d'incubation (30 mn ou 1h 30).

Ces résultats indiquent que le niveau d'induction de l'expression de p_{Zn} augmente avec la concentration en EDTA ajoutée, jusqu'à un seuil de saturation (qui est atteint en milieu M17, dans les conditions expérimentales décrites ici, pour une concentration en EDTA de l'ordre de 0,33 mM, quelle que soit la phase de croissance et le temps d'incubation).

10

15

20

25

30

35



La comparaison avec la gamme étalon de protéine Nuc purifiée permet d'estimer que le niveau d'induction obtenu par addition de 0,33 mM d'EDTA en milieu M17 est de l'ordre de 100.

Effet du zinc sur la transcription de l'opéron zit

Les souches utilisées sont la souche sauvage de *L. lactis* subsp cremoris MG1363, et sa dérivée mutante FNR (double mutant flpA flpB, SCOTT et al., 2000, précité; GOSTICK et al., 1999, précité). Les gènes flp sont des régulateurs pléiotropes intervenant notamment dans le transport du zinc : chez FNR, la concentration intracellulaire en zinc est sept à huit fois plus faible que celle de la souche sauvage (GOSTICK et al., 1999, précité).

A partir d'une préculture d'une nuit de chaque souche en milieu SA supplémenté pour FNR uniquement, en érythromycine à 5 μ g/ μ l et en tétracycline à 5 μ g/ μ l, on effectue une culture à 30°C en milieu SA (dont la concentration en Zn²⁺ est de 10nM). En phase exponentielle précoce (DO₆₀₀ 0,07 à 0,08), cette culture est divisée en deux parties : l'une (+) est additionnée de ZnSO₄ pour obtenir une concentration finale en Zn²⁺ de 2 μ M (qui n'affecte pas la croissance) ; l'autre (-) ne reçoit aucune addition. La culture est poursuivie sans modification jusqu'en phase exponentielle (DO₆₀₀ = 0,2) ou stationnaire (DO₆₀₀ = 0,8). L'ARN des bactéries est alors extrait selon le protocole décrit par RAYA et al., (*J. Bacteriol.*, 180, 3174-80, 1998).

Après l'extraction, la concentration en ARN est évaluée par mesure de la DO₂₆₀ : 60 µg d'ARN sont déposés sur un gel à 1% d'agarose. Après migration et transfert sur une membrane de nylon, les transcrits *zitRS* sont détectés par transfert de Northern, avec une sonde spécifique du gène *zitS*.

Les résultats sont illustrés par la Figure 1.

Ces résultats montrent que l'on n'observe un ARNm spécifique de la taille attendue pour zitRS qu'en l'absence (-) d'addition de Zn²⁺ et jamais en sa présence (+) quelle que soit la souche, et quelle que soit la phase de croissance au moment de l'addition.

Cela montre 1) que la répression par le Zn^{2+} de l'expression de l'opéron zit s'effectue au niveau transcriptionnel, 2) qu'elle est totale pour une concentration en Zn^{2+} du milieu de $2\mu M$, et 3) qu'elle est indépendante des gènes flp, puisqu'elle s'exerce dans le mutant FNR. Ce dernier point indique que la régulation par le Zn^{2+} dépend entièrement du régulateur zitR.

En absence d'addition de Zn²⁺, on observe un niveau d'expression très fort, sauf pour la souche MG1363 en phase exponentielle, où l'on observe qu'une

10

15

20

faible expression. Ces résultats indiquent que malgré la très faible concentration en Zn^{2+} (10 nM) du milieu SA de départ, la concentration intracellulaire en Zn^{2+} au moment de la phase exponentielle où a été effectué le prélèvement est encore suffisante, dans le cas de la souche MG1363, pour réprimer fortement la transcription de l'opéron zit. En revanche, en phase stationnaire, après épuisement du Zn^{2+} présent dans le milieu, l'expression est très forte. Dans le cas de la souche FNR, la concentration en Zn^{2+} de 10 nM du milieu de départ est insuffisante pour assurer, même pendant la phase exponentielle, une concentration en Zn^{2+} intracellulaire réprimant la transcription de l'opéron zit.

Il apparaît donc que l'induction de l'expression dépend directement de la concentration intracellulaire en Zn²⁺, et que celle-ci doit être très faible pour obtenir une expression maximale.

Ceci peut être obtenu notamment :

- 1) En abaissant la concentration extra-cellulaire en Zn²⁺; celle-ci doit en effet être très inférieure à 10nM, où l'on observe encore une répression importante par rapport au niveau d'induction maximal. L'abaissement de la concentration extra-cellulaire en Zn²⁺ peut par exemple s'effectuer par l'addition d'un agent chélateur comme l'EDTA (quelle que soit la phase de croissance), ou en opérant en phase stationnaire, dans des conditions où le Zn²⁺ initialement présent dans le milieu a été consommé par les bactéries au cours de la croissance, ou par une combinaison de ces deux moyens.
 - 2) En utilisant des mutants dans lesquels le transport du zinc est affecté, et qui possèdent de ce fait une concentration en Zn²⁺ intra-cellulaire très faible, tels que la souche FNR mentionnée ci-dessus.

25 EXEMPLE 2: CONSTRUCTION DE VECTEURS D'EXPRESSION SOUS CONTROLE DU SYSTEME DE REGULATION DE L'OPERON ZIT*RSQP*

Construction de plasmides contenant le système de régulation de l'opéron zitRSOP

Plasmide pDI11

Le système promoteur-régulateur p_{Zn}-zitR de la souche MG1363 est obtenu par amplification PCR (kit DyNAzyme EXT de FINNZYMES) d'une partie de l'insert p_{Zn}zitRzitS' (GenBank U95834) du plasmide pVE8020 avec les oligonucléotides oligo 9 et oligo MUT:

Oligo 9:

35 5'-CTAATGAGCGGGCTTTTT-3' (SEQ ID NO: 7)
Oligo MUT:

15

20

25

30

35



5'-GCTCTAGAGCGGGATCCTTCATCGAAACTCTTCAG-3'(SEQ ID NO: 8)

Oligo 9 s'hybride avec le site de clonage multiple (MCS) de pFUN, et permet d'amplifier tout insert cloné dans ce vecteur. Oligo MUT permet d'éliminer le site de fixation potentiel des ribosomes (RBS) de zitS et pour faciliter le clonage du fragment PCR: sa séquence, située dans la zone de chevauchement entre zitR et zitS, présente deux mutations (soulignées) dans le RBS (la séquence sauvage 5'-GGAGGAG-3' est mutée en 5'-TGAAGAG-3', complémentaire de 5'-CTCTTCA-3' dans l'oligo MUT) et les deux sites de restriction BamHI et XbaI (en gras).

La séquence de la région du plasmide pVE8020 à partir de laquelle est effectuée l'amplification (SEQ ID NO: 9) est représentée sur la Figure 2. Les chiffres à gauche de la séquence correspondent à la numérotation de la séquence entière du plasmide pVE8020. Les zones d'appariement des amorces oligo 9 et oligo MUT sont représentées en gras et avec des flèches. Les séquences codant pour ZitR et une partie de ZitS sont indiquées. Les RBS (sites de fixation des ribosomes) potentiels de zitR et zitS sont encadrés, et les codons d'initiation de la traduction ATG sont soulignés. Les boites -35 et -10 du promoteur sont encadrées et surlignées en gris ; le site potentiel d'initiation de la transcription est indiqué par un soulignement double.

Le produit d'amplification de 700 pb est traité par le fragment Klenow (PolIK) de l'ADN polymérase d'*Escherichia coli*, puis par *Xba*I. Ce fragment modifié est purifié et cloné dans le vecteur pFUN, préalablement digéré par *Eco*RV et *Xba*I : le mélange de ligation (fragment + pFUN + ligase du phage T4) est utilisé pour électroporer la souche MG1363 de *Lactococcus lactis*, et des clones résistant à l'érythromycine sont sélectionnés sur milieu solide M17 + glucose 0,5% + érythromycine 5 μg/mL. Un de ces clones, contenant un plasmide recombinant de 8,2 kb, dénommé ci-après pDI11, est choisi.

Les étapes de la construction de ce plasmide sont représentées sur la Figure 3a.

Plasmide pDI12

pDI11 est digéré par EcoRI et EcoRV et traité par PolIK pour obtenir un fragment linéaire de 8,18 kb dépourvu des sites de restriction du MCS de

10

15

20

25

30



pFUN (ce qui permet de les introduire ultérieurement ailleurs dans la construction), puis traité par la ligase du phage T4. La souche MG1363 est électroporée par le mélange de ligation, et un clone résistant à l'érythromycine et contenant le plasmide pDI12 est sélectionné comme décrit ci-dessus.

Les étapes de la construction de ce plasmide sont représentées sur la Figure 3b.

Construction de plasmides contenant un gène rapporteur sous contrôle du système de régulation de l'opéron zitRSQP

Plasmide pDI24

pDI24 comprend les éléments suivants : une séquence codant pour une protéine rapporteur permettant de tester le système, suivie par un terminateur.

La protéine rapporteur choisie est NucB, la forme dépourvue de peptide signal de la nucléase Nuc de *Staphylococcus aureus* (SHORTLE, Gene, 22, 181-189, 1983). Son cadre ouvert de lecture est cloné dans le plasmide pSEC1 (ou pVE3684, CHATEL et al, Clin. Diagn. Lab. Immunol., 8, 545-551, 2001) sous le contrôle du promoteur p_{nis} (inductible par la nisine) pour la transcription, et des signaux d'Usp45 de *L. lactis* pour la traduction (RBSUsp45 et codon d'initiation) et la sécrétion (peptide signal PSUsp45): l'ensemble p_{nis}-RBSUsp45-PSUsp45 est cloné dans pDI24.

Le terminateur choisi est le terminateur T1T2 (PESCHKE et al, J. Mol. Biol., 186, 547-555, 1985) qui provient du plasmide pVE5239 (DIEYE et al, J. Bacteriol., 183, 4157-4166, 2001).

Pour la construction de pDI24, pSEC1 est digéré par XhoI, traité par l'ADN polymérase du phage T4, et digéré par ClaI, pour obtenir une forme linéaire de 3,8 kb. En parallèle, pVE5239 est digéré par SacI, traité par l'ADN polymérase du phage T4, et digéré par ClaI, pour obtenir un fragment de 217 pb contenant le terminateur T1T2. Ce fragment est purifié et ligaturé avec la forme linéaire du vecteur pSEC1, et le mélange de ligation est utilisé pour transformer la souche TG1 d'E. coli. Des clones résistant au chloramphénicol sont sélectionnés sur boîtes LBT + chloramphénicol 12,5 μg/mL. Un de ces clones, contenant un plasmide de 4 kb dénommé pDI24, est choisi.

Les étapes de la construction de pDI24 sont représentées sur la Figure 4.

10

15



Plasmide pDI1224

La fusion PSUsp45-NucB est placée sous le contrôle du système d'expression p_{Zn}-zitR dans le plasmide pDI12, pour produire le plasmide pDI1224.

pDI12 est digéré par XbaI, traité par l'ADN polymérase du phage T4, puis digéré par BamHI, pour obtenir une forme linéaire de 8,1 kb. En parallèle, pDI24 est digéré par SacII, traité par l'ADN polymérase du phage T4, et digéré par BamHI, pour obtenir un fragment de 932 pb contenant le cadre ouvert de lecture de la protéine rapporteur NucB (sous le contrôle de RBSUsp45 et de PSUsp45), et le terminateur de transcription T1T2. Ce fragment de 932 pb est purifié et ligaturé avec la forme linéaire du vecteur pDI12, et le produit de ligation utilisé pour transformer MG1363. Les transformants sont sélectionnés sur du milieu solide M17 + glucose 0,5%, + érythromycine 5μg/mL + EDTA 0,2 mM. L'EDTA permet d'induire, grâce au système p_{Zn-zitR}, l'expression du rapporteur, et donc d'effectuer un premier crible du phénotype Nuc⁺ des clones recombinants. Le test d'activité Nuc est effectué selon le protocole décrit par LE LOIR et al, (J. Bacteriol. 176, 5135-5139, 1994).

Les étapes de construction de pDI1224 sont représentées sur la Figure 5.

L'insert de ce plasmide contenant le gène rapporteur codant pour NucB, sous contrôle du système d'expression p_{Zn} -zitR, est schématisé sur la Figure 6a.

20 Plasmide pDI30

Pour quantifier le niveau d'expression contrôlée par p_{Zn} zitR en fonction des conditions environnementales en Zn^{2+} , un autre rapporteur de localisation cytoplasmique a été utilisé : la β -galactosidase de Leuconostoc mesenteroides subsp. cremoris, codée par l'opéron lacLM.

L'opéron *lacLM* a été amplifié par PCR à partir du plasmide pAMJ769 (MADSEN *et al*, Mol. Microbiol. 32, 75-87, 1999), en utilisant le couple d'amorces suivant :

LAC5:

5'-CGCGGATCCTTTGAAAGGATATTCCTC-3' (SEQ ID NO : 15)

30 LAC3:

35

5'-CCTACGTATTAGAAATGAATGTTAAAGC-3' (SEQ ID NO : 16).

Les amorces LAC5 et LAC3 ont été respectivement dessinées d'après la séquence du plasmide pAK80, publiée par ISRAELSEN et al, (Appl. Environ. Microbiol. 61, 2540-2547, 1995) et d'après la séquence des gènes lacLM disponible sur GeneBank sous le numéro M92281. LAC5 chevauche le site potentiel de fixation du ribosome de lacL (RBS, indiqué en gras sur la séquence), et LAC3

15

25

30

35



contient le codon stop de *lacM*. De plus, pour permettre le clonage du fragment PCR, on a introduit les sites de restriction *Bam*HI et *Sna*BI aux extrémités de LAC5 et LAC3 respectivement (soulignés sur les séquences). Pour la construction de pDI30, le plasmide récepteur pDI1224 a été digéré par *Bam*HI et *Eco*RV pour déléter le rapporteur sécrété PSusp45NucB, et le produit de PCR *lacLM*, après digestion par *Bam*HI et *Sna*BI, a été inséré à sa place. Ce mélange de ligation a été utilisé pour transformer la souche de *L. lactis* MG1363. Les transformants ont été sélectionnés en milieu gelosé M17+ glucose 0,5% + érythromycine 5μg/mL + X-Gal (5-bromo-4-chloro-3-indolyl-β-D-galactoside) 160 μg/ml + EDTA 0,5 mM. L'addition de X-Gal et d'EDTA au milieu permet de cribler les clones qui portent pDI30 pour leur phénotype bleu, lié à l'hydrolyse du X-Gal par la β-galactosidase (il a été vérifié qu'en absence d'EDTA, les clones restent blancs, ce qui indique que le milieu contient suffisamment du Zn²⁺ pour fermer l'expression de LacLM).

L'insert de ce plasmide contenant l'opéron lacLM codant pour la β -galactosidase, sous contrôle du système d'expression p_{Zn} -zitR, est schématisé sur la Figure 6b.

Les étapes de la construction de pDI30 sont représentées sur la Figure 7.

20 EXEMPLE 3 : QUANTIFICATION DU NIVEAU D'INDUCTION D'UN GENE RAPPORTEUR DE LOCALISATION CYTOPLAMIQUE SOUS CONTROLE DU PROMOTEUR P_{ZN}ZITR

La souche de L. lactis MG1363 portant le plasmide pDI30 a été cultivée en milieu chimiquement défini SA, supplémenté en Zn^{2+} à 1 μ M. La croissance a été effectuée pendant une nuit à 30°C sans agitation.

Le lendemain, la culture a été diluée à environ 1/100ième dans du milieu SA (qui contient du ZnSO₄ à la concentration de 10 nM) et la croissance a été suivie par mesure de la DO₆₀₀. A la valeur de DO₆₀₀~0,2, la culture a été divisée en plusieurs sous-cultures soumises à différents traitements : aucune addition ou addition d'EDTA aux concentrations de 10 – 30 – 50 – 100 – 300 ou 500 μM ou encore addition de Zn²⁺ à la concentration de 1 μM. A différents temps de traitement, la croissance a été suivie par mesure de la DO₆₀₀, et l'activité β-galactosidase (β-Gal) des extraits bactériens a été quantifiée par la méthode de Miller. En présence d'ONPG, la β-Gal produit du *O*-nitrophénol de couleur jaune que l'on peut doser par mesure de la densité optique à 420 nm ; 1 unité Miller d'activité β-Gal est définie comme

10

15

20

25

30



produisant 1 nmol de O-nitrophenol par minute par unité de densité optique par mL de culture.

L'activité β -Gal mesurée après 1h de traitement en fonction de la concentration en EDTA rajoutée (exprimée en μ M) est représentée sur la Figure 8a ; la sous-culture supplémentée en Zn²⁺ à 1μ M est repérée par une flèche (+1 μ M Zn)

En absence d'EDTA ou en présence de Zn^{2+} , on observe un niveau d'activité β -Gal de base très faible. En présence d'EDTA, on observe une induction très nette de l'activité β -Gal qui dépend de la concentration en EDTA : le niveau d'activité maximum (induction d'un facteur >100) est obtenu pour les concentrations de 30 μ M ou 50 μ M d'EDTA, ce qui définit donc la gamme de concentrations optimale à utiliser dans ces conditions pour avoir une induction maximale.

Au cours de la même expérience, la croissance (courbes en pointillés) et l'activité β -Gal (courbes en traits pleins) de certaines sous-cultures ont aussi été mesurées en fonction du temps ; les résultats sont représentés sur la Figure 8b. Les sous-cultures étudiées ont subi, à la DO₆₀₀~0,2 (repérée par une flèche), les traitements suivants : aucune addition (\square) ; addition d'EDTA à 30 μ M (\triangle) ou 50 μ M (\triangle) ; addition de Zn^{2+} à 1 μ M (O). A des intervalles de temps réguliers après ces traitements, des aliquotes sont prélevés pour quantifier l'activité β -Gal des cellules bactériennes. Le niveau d'induction dépend à la fois du temps d'exposition à l'EDTA et de sa concentration. L'induction maximale est d'un facteur >500 pour 3 à 4h en présence d'EDTA 30 μ M, ce qui permet de définir les conditions d'utilisation du système.

EXEMPLE 4: CONSTRUCTION DE PLASMIDES CONTENANT UNE SEQUENCE CODANT POUR UN PEPTIDE SIGNAL DE SECRETION

Ces plasmides sont construits par substitution d'éléments du système de sécrétion PSUsp45 du plasmide pSEC par ceux du système de sécrétion d'Exp4.

La séquence codant le peptide signal d'Exp4 (PSExp4), accompagnée des signaux de traduction d'Exp4, c'est-à-dire son RBS (ou RBSExp4) et son codon d'initiation de la traduction, a été amplifiée à partir du plasmide pVE8022 (POQUET *et al*, 1998 précité), en utilisant les couples d'amorces Exp4-5 + Exp4-NdeI et M13reverse + Exp4-NdeI, dont les séquences sont :

M13reverse:

```
5'-CAGGAAACAGCTATGACC-3' (SEQ ID NO: 11); Exp4-5:
```

35 5'-GTTCTAAGGATCCATTAACTTAAGGAG-3' (SEQ ID NO: 12);
Exp4-NdeI:

10

15

20

25

30



5'-TTTGTGATGCATATGCAAATACAACGGCTGTTG-3' (SEQ ID NO: 13);

Les amorces Exp4-5 et Exp4-NdeI ont été dessinées à partir de la partie 5' du gène exp4 de la souche MG1363 de L. lactis (GENBANK numéro U95836).

Dans Exp4-5 et Exp4-NdeI, on a introduit des sites de restriction (en gras) aux extrémités de PSExp4 pour faciliter son clonage, respectivement *Bam*HI en 5' et *Nsi*I en 3' (en aval du site de clivage potentiel de PSExp4). Le site *Nsi*I est introduit à une position qui permet le clonage de PSExp4 en phase avec NucB.

Par ailleurs, Exp4-NdeI comprend un site NdeI (souligné) pour permettre un clonage éventuel (d'une protéine d'intérêt) en phase avec PSExp4. L'insertion des sites NdeI et NsiI n'introduit que deux acides aminés à l'extrémité Nterminale de NucB: Tyr (codé par TAT dans Exp4-NdeI) et Ala (GCA dans Exp4-NdeI), ce qui perturbe peu la séquence.

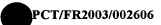
L'amplification par Exp4-5 + Exp4-NdeI à partir de l'ADN du plasmide pVE8022 produit un fragment de 117 pb.

Le peptide codé par ce fragment répond à la séquence MKKINLALLTLATLMGVSSTAVVFA VA (SEQ ID NO:14) qui correspond à la séquence du peptide signal d'Exp4, jusqu'au site prédit de clivage (indiqué par une flèche) suivi des deux acides aminés Y et A insérés en amont de NucB.

Après digestion par *Bam*HI et *Nsi*I le fragment Exp4-5 + Exp4-NdeI de 117 pb est inséré par ligation dans pSEC1 (CHATEL *et al*, 2001 précité) digéré par les mêmes enzymes, ce qui permet la substitution de PSUsp45 par PSExp4.

L'amplification PCR par M13reverse + Exp4-NdeI à partir de l'ADN du plasmide pVE8022 produit un fragment de 799 pb. Ce fragment contient les signaux de transcription, de traduction et de sécrétion de Exp4.

Après digestion par *Eco*RV et *Nsi*I, ce fragment est inséré dans pSEC1 préalablement digéré par *Xba*I traité par la polymérase du phage T4 et digéré par *Nsi*I. Dans le plasmide résultant, la production et la sécrétion de NucB sont ainsi placées sous contrôle des signaux de transcription, de traduction et de sécrétion de Exp4.



REVENDICATIONS

- 1) Cassette d'expression constituée par :
- un promoteur bactérien, dénommé ci-après p_{Zn} , contenant un site de fixation pour la protéine ZitR de Lactococcus lactis, lequel site comprend la séquence suivante :

AAAAATAANGTNNNNNNTTGACATTATTTTT

(SEQ ID NO:1),

dans laquelle TTGACA représente la boîte -35 dudit promoteur, et N représente A, C, G, ou T;

- une séquence codant pour un polypeptide présentant au moins 80% d'identité avec la protéine ZitR de *Lactococcus lactis*, placée sous contrôle transcriptionnel dudit promoteur;
- au moins un site de restriction permettant l'insertion d'une séquence nucléotidique d'intérêt sous contrôle transcriptionnel dudit promoteur.
- 2) Cassette d'expression selon la revendication 1, caractérisée en ce que le promoteur p_{Zn} comprend la séquence suivante :

AAAAATAANGTNNNNNNTTGACATTATTTTTNNNNNNNNTATAAT (SEQ ID NO:2),

dans laquelle TATAAT représente la boîte -10 dudit promoteur.

- 3) Cassette d'expression selon la revendication 2, caractérisée en ce que le promoteur p_{Zn} comprend une séquence choisie parmi :
- la séquence :

AAAAATAATGTTAACTGGTTGACATTATTTTTACTTTGCTATATAATTAACCAGTA (SEQ ID NO:4);

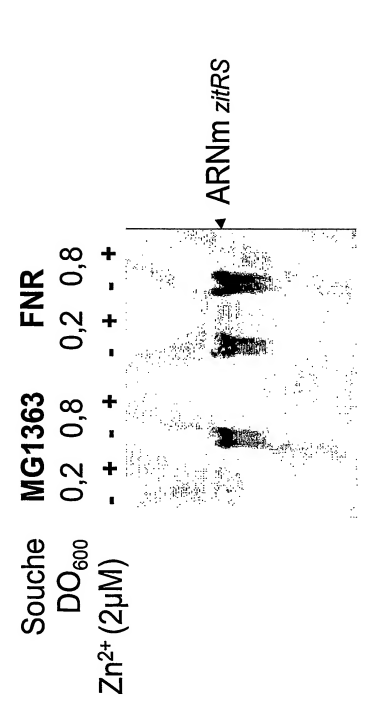
- la séquence :

- 4) Cassette d'expression constituée par :
- un promoteur bactérien p_{Zn} , tel que défini dans les revendications 1 à 3 ;
- au moins un site de restriction permettant l'insertion d'une séquence nucléotidique d'intérêt sous contrôle transcriptionnel dudit promoteur.
- 5) Cassette d'expression résultant de l'insertion d'une séquence nucléotidique codant pour un peptide d'adressage extracellulaire, et d'au moins un site de restriction permettant le clonage d'une séquence nucléotidique d'intérêt en fusion traductionnelle avec ledit peptide d'adressage, sous contrôle transcriptionnel du



promoteur p_{Zn} , dans une cassette d'expression selon une quelconque des revendications 1 à 4.

- 6) Cassette d'expression selon la revendication 5, caractérisée en ce que ledit peptide d'adressage extracellulaire est un peptide signal de séquence : MKKINLALLTLATLMGVSSTAVVFA (SEQ ID NO: 6).
- 7) Cassette d'expression résultant de l'insertion d'une séquence nucléotidique d'intérêt sous contrôle transcriptionnel du promoteur p_{Zn} , dans une cassette d'expression selon une quelconque des revendications 1 à 6, à l'exclusion des cassettes d'expression comprenant tout ou partie de la séquence codant pour la protéine ZitS de L. lactis, fusionnée à un gène rapporteur.
- 8) Vecteur recombinant comprenant un insert constitué par une cassette d'expression selon une quelconque des revendications 1 à 7.
- 9) Bactérie à gram-positif transformée par au moins une cassette d'expression selon une quelconque des revendications 1 à 7.
- 10) Bactérie selon la revendication 9, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une bactérie lactique.
- 11) Utilisation d'une cassette d'expression selon une quelconque des revendications 1 à 7, ou d'un vecteur recombinant selon la revendication 8, pour la production d'une protéine d'intérêt dans une bactérie à gram-positif.



FIG

::

atgcnaaagt aatgttaagc taacaagcac gcaagaacat atcttaatga ttctagctgc agaggtttcg acaaacgcga gaattgccga gcaactcaag atttcgccag >
taago taacaagoac gcaagaacat atcttaatga ttctagctgc agaggtttcg acaaacgcga gaattgccga gcaactcaag atttcgr caaaaaattac aaaaaaattac aagagcaaga actgattaaa tcaagtcggg caacaaatga cgaacgcgta gtcctttgga gcctgacaga aaaagos catgc tgctct agaaaaattac aagaaccaa ccaagaatta ggagacaaat ttactgacga agaacaaaaa gtgataagtc aattcti $zitR$
atgcnaaagt aatgttaagc taacaagcac gcaagaacat atcttaatga ttctagctgc agaggtttcg acaaacgcga gaattgccga gcaactcaag atttcgccag >
atgenaaagt aatgttaage taacaageac geaagaacat atcttaatga ttetagetge agaggtteg acaaacgega gaattgeega geaacteaag attegeeag

E.

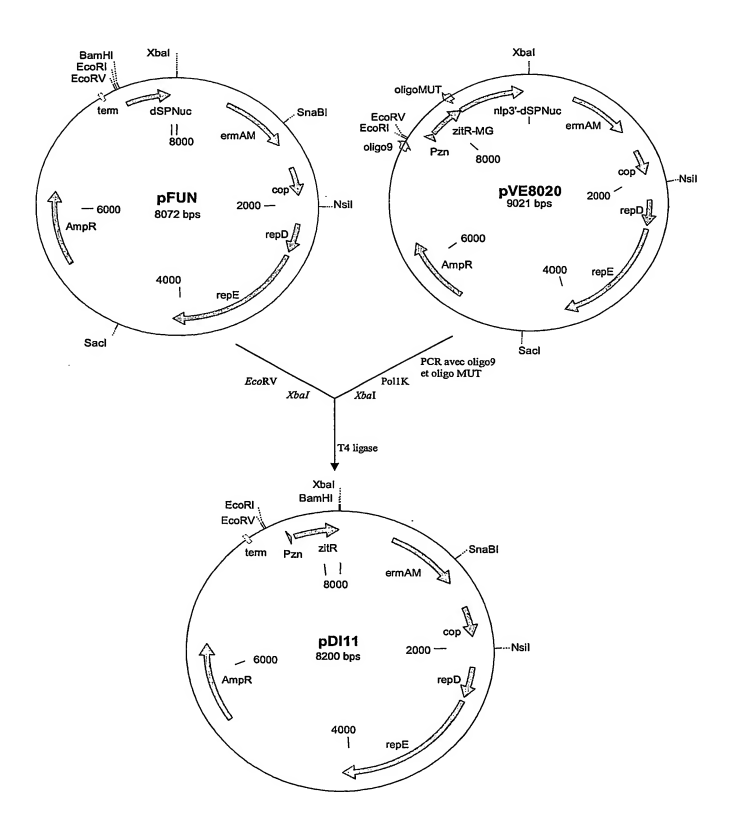


FIG. 3a

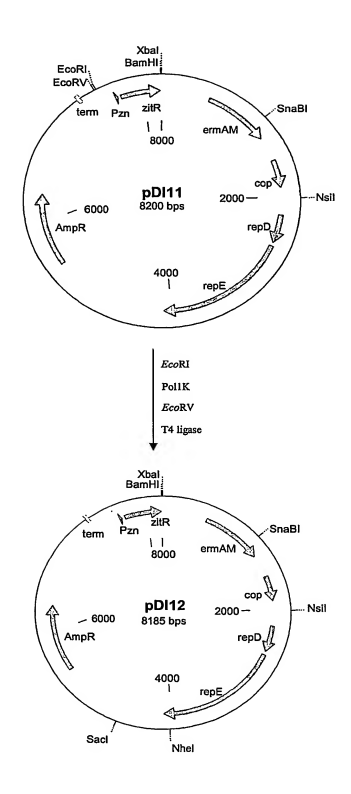


FIG. 3b

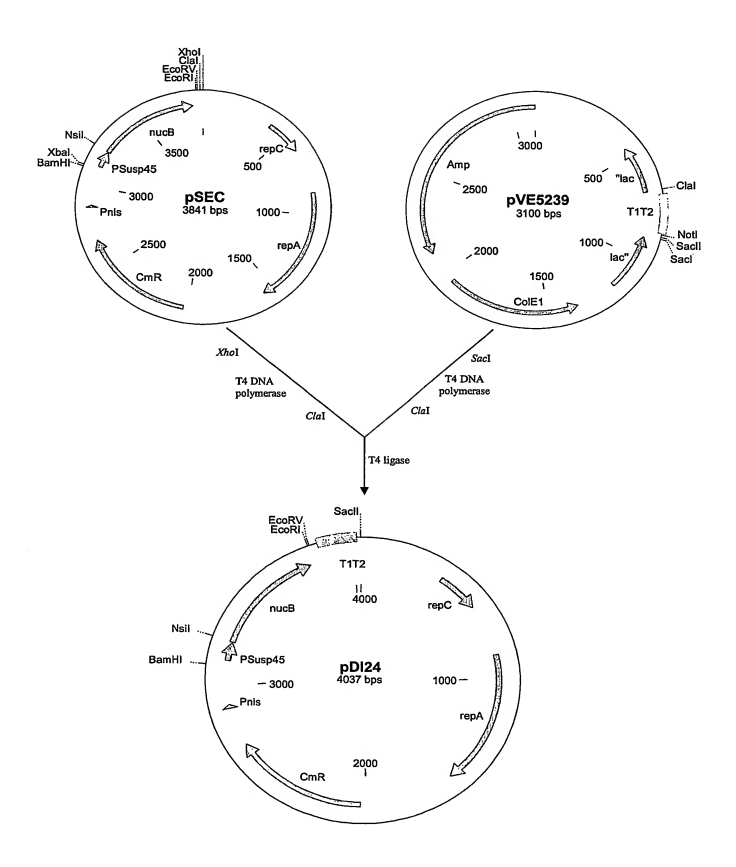


FIG. 4

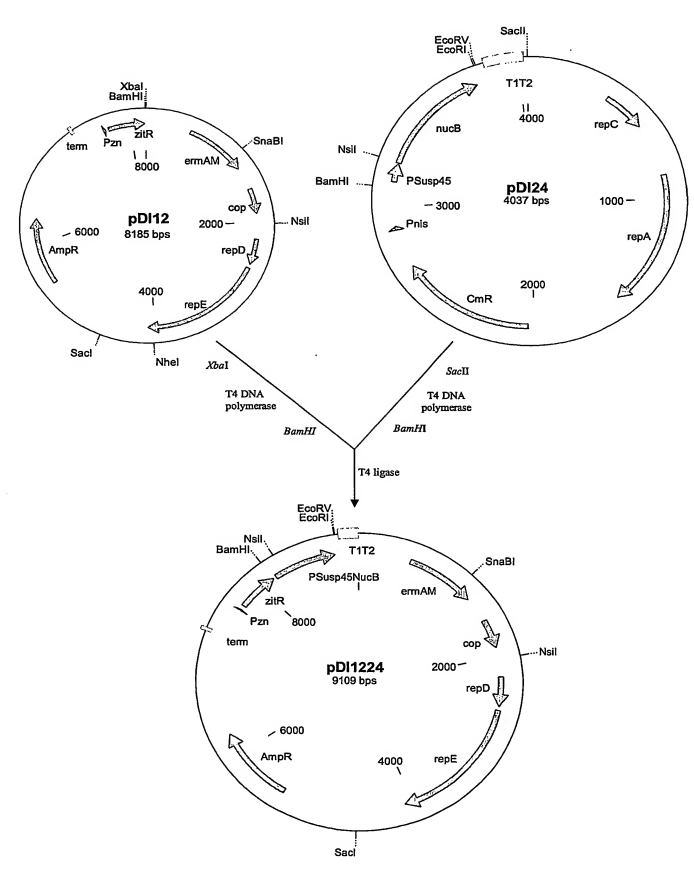
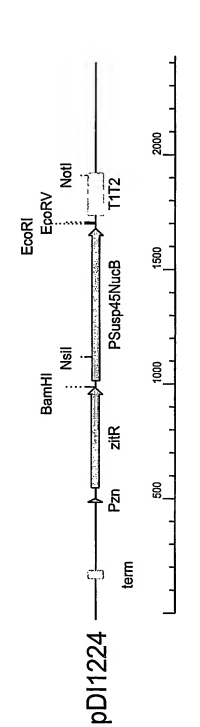
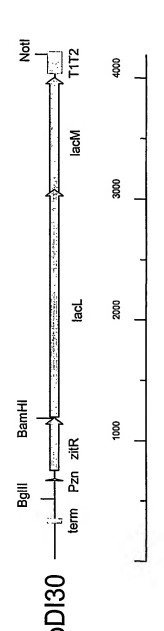


FIG. 5





système p_{zn}-zitR

FIG. 6

Ø

9

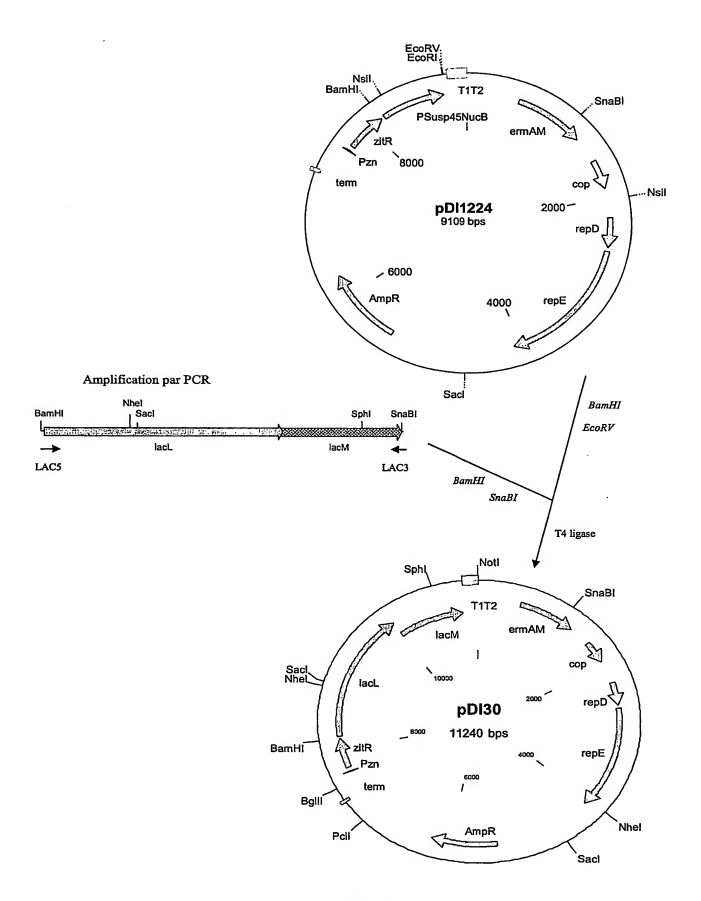


FIG. 7

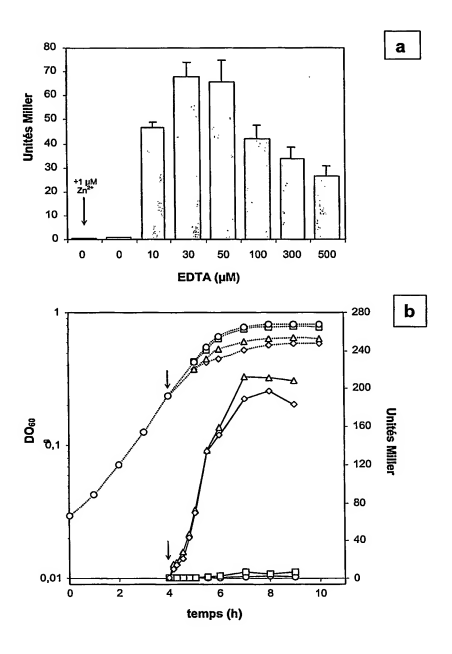


FIG. 8

<222> (12)...(18)



· .

SEQUENCE LISTING

```
<110> INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE (INRA)
       Isabelle, POQUET
       Daniel, LLULL
<120> CASSETTES D'EXPRESSION PROCARYOTES REGULEES PAR LE ZINC
<130> MJPbv539/116
<150> FR 02 10805
<151> 2002-08-30
<160> 14
<170> PatentIn version 3.1
<210> 1
<211> 32
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> Séquence consensus du promoteur bactérien pzn
<220>
<221>
      misc_feature
<222>
      (9)..(9)
<223> N = A, C, G ou T
<220>
<221> misc_feature
<222>
      (12)..(18)
<223> N = A, C, G ou T
<220>
<221>
      -35_signal
<222>
      (19)..(24)
<223>
<400> 1
aaaaataang tnnnnnnntt gacattattt tt
                                                                     32
<210> 2
<211>
      47
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223>
      Séquence consensus du promoteur bactérien pzn
<220>
<221> misc_feature
<222>
      (9)..(9)
<223> N = A, C, G ou T
<220>
<221> misc_feature
```

```
WO 2004/020640 <223> N = A, C, G ou T
```

<223> N = A, C, G ou T <221> -35_signal <222> (19)..(24) <223> <220> <221> misc_feature <222> (33)..(41) $\langle 223 \rangle$ N = A, C, G ou T <220> <221> -10_signal $\langle 222 \rangle (42) ... (47)$ <223> <400> 2 aaaaataang tnnnnnnntt gacattattt ttnnnnnnn ntataat 47 <210> 3 <211> 32 <212> DNA <213> Lactoccocus lactis <220> <221> misc_feature <222> (9)..(9) <223> Y = T ou C<220> <221> -35_signal <222> (19)..(24) <223> <400> 3 aaaaataayg ttaactggtt gacattattt tt 32 <210> 4 <211> 56 <212> DNA <213> Lactoccocus lactis <220> <221> -35_signal <222> (19)..(24) <223> <220> <221> -10_signal <222> (42)..(47) <223> <400> 4 aaaaataatg ttaactggtt gacattattt ttactttgct atataattaa ccagta 56

<210> 5 <211> 57

```
<212> DNA
<213> Lactoccocus lactis
<220>
<221> -35_signal
<222> (20)..(25)
<223>
<220>
<221> -10 signal
<222> (43)..(48)
<223>
<400> 5
aaaaaataac gttaactggt tgacattatt ttttctttgc tatataatta accagta
                                                                     57
<210>
      25
<211>
<212> PRT
<213> Lactoccocus lactis
<400> 6
Met Lys Lys Ile Asn Leu Ala Leu Leu Thr Leu Ala Thr Leu Met Gly
Val Ser Ser Thr Ala Val Val Phe Ala
           20
<210> 7
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> Amorce PCR
<400> 7
ctaatgagcg ggcttttt
                                                                     18
<210> 8
<211> 35
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> Amorce PCR
gctctagagc gggatccttc atcgaaactc ttcag
                                                                     35
<210> 9
<211> 1100
<212> DNA
<213> Lactoccocus lactis
<220>
```

```
<221>
      -35 signal
<222>
       (295)..(300)
<223>
<220>
<221>
       -10 signal
<222>
       (318)..(323)
<223>
<220>
<221>
       RBS
<222>
       (343)..(348)
<223>
<220>
<221> misc feature
<222>
      (362)..(362)
<223> N = A, C, G ou T
<220>
<221> misc feature
<222>
      (412)..(412)
<223> N = A, C, G ou T
<220>
<221> misc feature
<222>
      (445)..(445)
\langle 223 \rangle N = A, C, G ou T
<220>
<221>
      RBS
<222>
       (780)..(786)
<223>
<400> 9
cacaggaaac agctatgacc atgattacgc caagctcgaa attaaccctc actaaaggga
                                                                        60
acaaaagctg ggtaccgggc ccccctcga ggtcgacggt atcgatagcc cgcctaatga
                                                                       120
gcgggctttt ttttgatatc gaattacccg ggaattcaga tctttgatca aggatctgtc
                                                                       180
agctggttca actagcggtg gtcaaactgt tagtaataaa acttattgtt ttgatgttcg
                                                                       240
gcttaaggat ggaaggattt ttcaaataaa aaagtaaaaa ataatgttaa ctggttgaca
                                                                       300
ttatttttac tttgctatat aattaaccag taaactaatt atggaggaca aaatactatg
                                                                       360
antttagcaa atcaaatcga ccagtttctt ggggcaatta tgcagtttgc anaaaacaag
                                                                       420
catgaaatat tactcggcga atgcnaaagt aatgttaagc taacaagcac gcaagaacat
                                                                       480
atettaatga ttetagetge agaggttteg acaaacgega gaattgeega geaacteaag
                                                                       540
atttcgccag cagcggtaac taaagctctc aaaaaattac aagagcaaga actgattaaa
                                                                       600
tcaagtcggg caacaaatga cgaacgcgta gtcctttgga gcctgacaga aaaagcaatt
                                                                       660
ccagttgcta aagaacatgc tgctcatcat gagaaaactc taagtaccta ccaagaatta
                                                                       720
ggagacaaat ttactgacga agaacaaaaa gtgataagtc aattettatc agtacttacg
                                                                       780
```

WO 2004/020640



	gaggag	tttc gatgaagaaa	atattgatgt	tatttgctat	tccggcagtt	ttacttcttg	840	
	ctggtt	gtca aaaaacagca	gacaaaccag	aagttgtgac	aacttttgag	ccgatgtatg	900	
	aattta	cgaa agcgattgtt	ggagataagg	ttaaaattga	aaatattgtt	ccggcgaatc	960	
	aagaag	ttca cgaatttgaa	ccgagtgcca	ttacgaaaaa	aatggtagaa	aatgcaaaga	1020	
	aaattg	aagt cgagtttgac	aaaggtcaaa	gaactgataa	atatggacgt	ggcttagcgt	1080	
	atattt	atgc tgatggaaaa					1100	
	<210> <211> <212> <213> <220> <221> <222> <223> <221> <222> <223>	10 160 DNA Lactoccocus lac -35_signal (123)(128) -10_signal (146)(151)	ctis					
	<400> gatctg	10 tcag etggttcaac	tagcggtggt	caaactgtta	gtaataaaac	ttattgtttt	60	
	gatgtt	cggc ttaaggatgg	aaggattttt	caaataaaaa	agtaaaaaat	aatgttaact	120	
	ggttga	catt atttttactt	tgctatataa	ttaaccagta			160	
	<210><211><211><212><213><223>	11 27 DNA Artificial sequ	ience					
	<400>	11						
gttctaagga tccattaact taaggag 27								
	<210> <211> <212> <213>	12 28 DNA Artificial sequ	ience					
	<220> <223>	Amorce PCR						
	<400> aagtag	12 atgc atcagcaaat	acaacggc				28	

<210> 13

<211> 27

```
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> Peptide
<400> 13
Met Lys Lys Ile Asn Leu Ala Leu Leu Thr Leu Ala Thr Leu Met Gly
            5
                                       10
Val Ser Ser Thr Ala Val Val Phe Ala Asp Ala
            20
                                   25
<210> 14
<211> 10
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> Lieur d'insertion
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(2)
<223> N = A, C, G ou T
<400> 14
nnatgcatca
```

10